日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

22. 9. 2004

REC'D 1 1 NOV 2004

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類と記載いる事項と同一であることを証明する。

小配子 Y PCT

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年 8月11日

出願番号 Application Number:

特願2003-291308

[ST. 10/C]:

15

[JP2003-291308]

出 願 人
Applicant(s):

三菱レイヨン株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月28日

) II



【書類名】 特許願 【整理番号】 P150468000

【提出日】平成15年 8月11日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】C07K 1/00

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

横浜技術研究所内

【氏名】 竹内 浩史

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

横浜技術研究所内

【氏名】 西嶋 千晴

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県横浜市鶴見区大黒町10番1号 三菱レイヨン株式会社

横浜技術研究所内

【氏名】 井関 隆幸

【特許出願人】

【識別番号】 000006035

【氏名又は名称】 三菱レイヨン株式会社

【代表者】 皇 芳之

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 010054 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

アクリルアミド、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩の群から選択される少なくとも1種のモノマーを含むゲル状物に塩化ナトリウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル。

【請求項2】

ジメチルアクリルアミドを含むゲル状物に2-メチル-2,4-ペンタンジオールが保持されている蛋白質結晶化用ゲル。

【請求項3】

2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸を含むゲル状物にリン酸ナトリウム/カリウム塩が保持されている蛋白質結晶化剤。

【請求項4】

メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩を含むゲル状物に、硫酸アンモニウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル。

【請求項5】

アクリルアミドを含むゲル状物に、マロン酸ナトリウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル。

【請求項6】

ポリオキシエチレンモノアクリレートを含むゲル状物にポリエチレングリコール6000が保持されている蛋白質結晶化用ゲル。

【書類名】明細書

【発明の名称】蛋白質結晶化剤およびその調製方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、蛋白質含有試料から蛋白質の結晶を析出させる目的で使用する蛋白質結晶化剤に関する。

【背景技術】

[0002]

近年、蛋白質の構造を網羅的に解析し、それに基づいて生命現象の仕組みを探索しようとするいわゆる構造ゲノム科学と呼ばれる動きが活発化している。

[0003]

蛋白質の立体構造解析を行うにはその良好な結晶が必要とされ、蒸気拡散法を始めとしてとして様々な結晶化方法が考案されているが、実験操作が煩雑である等依然として課題は多い。これら従来法に変わる新しい結晶化方法や装置の開発が行われている。例えば特許文献1では、沈殿剤や蛋白質をゲル中に含有させ、これらを積層することにより、溶液中で見られる対流を抑えてゲル中で結晶を成長させる方法が提案されている。また、これ以外にも、結晶化方法を簡略化するため、ゲル状物を利用しようとする試みがなされている。

[0004]

さらには、結晶化条件の探索に際して、様々な沈殿化剤が提案されている。

【特許文献1】特開平6-321700号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

しかし、ゲル状物を利用する場合、ゲル状物と沈殿剤の組み合わせによっては、ゲルが 白濁したり、ゲル化反応が進行しなかったりという問題があった。

[0006]

ゲルが白濁すれば、結晶化状態の有無を顕微鏡により観察することができず問題となる

【課題を解決するための手段】

[0007]

上述した課題を解決するため、本発明者が鋭意検討した結果、蛋白質沈殿剤とゲル状物 を構成する成分の組み合わせにより、ゲル化反応が完結し、さらには白濁等を生じないゲ ル状物を形成するのに重要であることを見出し、本発明を完成した。

[0008]

即ち、本発明は、(1)アクリルアミド、2-アクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸、メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩の群から選択される少なくとも1種のモノマーを含むゲル状物に塩化ナトリウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル、(2)ジメチルアクリルアミドを含むゲル状物にMPDが保持されている蛋白質結晶化用ポル、(3)2-アクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸を含むゲル状物にリン酸Na/Kが保持されている蛋白質結晶化剤、(4)メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩を含むゲル状物に、硫酸アンモニウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル、(5)アクリルアミドを含むゲル状物に、マロン酸ナトリウムが保持されている蛋白質結晶化用ゲル、(6)ポリオキシエチレンモノアクリレートを含むゲル状物にPEG6kが保持されている蛋白質結晶化用ゲル、である。

【発明の効果】

[0009]

本発明によれば、ゲル化反応が完結し、さらには白濁等を生じないゲル状物を形成することができ、蛋白質結晶化剤を保持した透明なゲル状物を提供することができる。

出証特2004-3097307



【発明を実施するための最良の形態】

[0010]

本発明は、蛋白質結晶化剤、不飽和単量体を含む溶液をゲル化することにより、該蛋白質結晶化剤がゲル中に均一に分散、溶解されたことを特徴とする蛋白質結晶化用ゲルである。

[0011]

蛋白質結晶化剤としては、蛋白質溶液の蛋白質の溶解度を下げることができるものであれば特に限定はない。例えば、塩類として、硫酸アンモニウム、塩化ナトリウム、リン酸ナトリウム、リン酸カリウム、リチウムクロライド、マロン酸ナトリウム、クエン酸ナトリウム、硫酸マグネシウム、硫酸リチウム、硝酸ナトリウム、硫酸カドミウム、硫酸ナトリウム等が挙げられる。有機溶媒としては2-メチル-2,4-ペンタンジオール(以下、MPDとする)、エタノール、イソプロパノール、ジオキサン、メタノール、tertープタノール、nープロパノール等が挙げられる。水溶性高分子化合物としては、ポリエチレングリコール(以下、PEGとする)、ポリエチレングリコールモノアルキルエーテル、ポリエチレンイミン等が挙げられる。

[0012]

これらの沈殿剤は、単独もしくは2種類以上の組み合わせで使用することができる。これらの中で、特に、硫酸アンモニウム、塩化ナトリウム、リン酸カリウムナトリウム、リチウムクロライド、マロン酸ナトリウム、MPD、PEGが好適である。

[0013]

市販品として、Emerald BioStructures社製「WIZARD II」、Hampton Research社製「Crystal screen」、「Grid Screen」等を用いることができる。 沈殿剤の使用濃度は、塩類では0.1~5.0mol/Lが好ましく、有機溶媒では1~80体積%が好ましく、水溶性高分子化合物では1~50重量%が好ましい。

[0014]

蛋白質の結晶化は特定のp H領域で行うことが好ましく、p Hを維持するために緩衝液を使用しても良い。使用する緩衝液には特に限定はないが、例えば、クエン酸、2-(N-t) (1) エタンスルホン酸、1) エタンスルホン酸、1 (1) アミノメタン、1) アミノメタン、1) アミノメタン、1) アミノメタン、1) アミノメタン、1) グリシン等を含有するものが挙げられ、単独もしくは 1 2 種類以上の混合物を、必要に応じて酸あるいはアルカリなどで中和し所定の1 Hに調整する。1 (1) 1 (1) の範囲が好ましく、1 (1) のの範囲が好ましく、1 (1) のの範囲が好ましく、1 (1) のの範囲がより好ましい。

本発明において、ゲル化剤として不飽和単量体が使用される。不飽和単量体は、水性 媒体中で重合することによりゲル形成が可能なものであれば特に限定はないが、 (メタ) アクリルアミド系モノマーや (メタ) アクリル系モノマーであることが好ましい。

[0015]

(メタ) アクリルアミド系モノマーとしては、(メタ) アクリルアミド、N, Nージメチルアクリルアミド、N, Nージエチルアクリルアミド等のN, Nージアルキルアミノ (メタ) アクリルアミド、(メタ) アクリルアミドメタンスルホン酸、(メタ) アクリルアミドエタンスルホン酸、2ー(メタ) アクリルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸等の(メタ) アクリルアミドアルキルスルホン酸、ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリルアミド、ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミド、ジメチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミドメチルクロライド塩、ジエチルアミノプロピル (メタ) アクリルアミドメチルカロライド塩、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリルアミドメチルクロライド塩等のジアルキルアミノ (メタ) アクリルアミド4級アンモニウム塩が好適に用いられる。

[0016]

また、(メタ)アクリル系モノマーとしては、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリレート、4-ヒドロキシプチル(メタ)アクリレート、6-ヒドロキシヘキシル(メタ)ア



クリレート、ジエチレングリコールモノ(メタ)アクリレート、トリエチレングリコールモノ(メタ)アクリレート、ポリエチレングリコールモノ(メタ)アクリレート等の水酸基含有(メタ)アクリレート、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレート、ジエチルアミノエチル(メタ)アクリレート等のジアルキルアミノアルキル(メタ)アクリレート、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリレートメチルクロライド塩、ジエチルアミノエチル(メタ)アクリレートのエチルクロライド塩等のジアルキルアミノアルキル(メタ)アクリレートの4級アンモニウム塩が好適に用いられる。

[0017]

モノマー濃度は、蛋白質結晶化剤溶液100質量%に対し、 $0.1\sim50$ 質量%が好ましく、 $1\sim10$ 質量%がより好ましい。

[0018]

[0019]

本発明の蛋白質結晶化剤は、特定の沈殿剤と特定の不飽和単量体とを組み合わせることにより、透明ゲルを得ることができる。ゲルが透明であると、生成した蛋白質結晶の観察が極めて容易となり、光学的検出系による自動化もより容易となる。

[0020]

透明ゲルが得られる不飽和単量体及び蛋白質結晶化剤の組み合わせとしては、(1)アクリルアミド、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩の群から選択される少なくとも1種のモノマーと塩化ナトリウム、

- (2) ジメチルアクリルアミドとMPD、
- (3) 2-rクリルアミドー2-xチルプロパンスルホン酸リとリン酸Na/K、(4) x クリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩と硫酸アンモニウム、(5) x アクリルアミドとマロン酸ナトリウム、
- (6) ポリオキシエチレンモノアクリレートとPEG6k、である。

[0021]

本発明の蛋白質結晶化剤は、少なくとも沈殿剤、緩衝液、不飽和単量体を含有してなる水溶液を熱重合させるか、もしくは熱および/または光ラジカル重合開始剤存在下に重合させることによりがル化させ、沈殿剤をゲル中に均一に保持させることにより調製することができる。ラジカル重合開始剤存在下に重合を行うのが好適である。水溶液中において好適に使用されるラジカル重合開始剤としては、例えば、tertーブチルハイドロパーオキサイド、過酸化水素、過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム等の過酸化物、2,2、一アゾビス(2ーアミジノプロパン)2塩酸塩、2,2、一アゾビス(2ーアミジノブタン)2塩酸塩、2,2、一アゾビス [2ー(2ーイミダゾリンー2ーイル)プロパン]2塩酸塩等のアゾ系重合開始剤が挙げられる。これらのラジカル重合開始剤は、単独もしくは2種類以上の混合物として使用することができる。また、前記の過酸化物に第三級アミン、亜硫酸塩、第1鉄塩等の還元剤を組み合わせたレドックス系重合開始剤、さらには、レドックス系重合開始剤とアゾ系重合開始剤を組み合わせた併用重合開始剤を使用してもよい。



また、特定波長の光を与える光源下で、光ラジカル重合開始剤を用いて重合を行うこともできる。その際、使用される光ラジカル重合開始剤は、特定波長の範囲内の光照射により分解し、ラジカルを発生するものであれば特に限定はないが、好適に利用できるものとして、例えば、アシルホスフィンオキサイド、ベンゾイン、ベンゾインアルキルエーテル、ベンジル、ベンゾフェノン、アントラキノン等の通常光重合に使用される開始剤、その他に、2,2'ーアゾビス(2ーメチルプロピオンアミジン)塩酸塩、4,4'ーアゾビス(4ーシアノ吉草酸)ナトリウム塩、2,2'ーアゾビス[2ーメチルーNー(2ーヒドロキシエチル)プロピオンアミド]等のアゾ系重合開始剤が挙げられる。これらのうちから、利用する光波長に応じて、任意のものを1種類以上を選択し使用することができる。また、前記の特定波長とは、反応液中に含有される単量体自身による光吸収、ラジカル生成に利用される光量子エネルギーの二つの点を考慮すると、波長が200~650nmの領域の光を用いることが望ましい。波長が200~650nmの領域の光照射に利用可能な光源の代表例としては、高圧水銀ランプ、低圧水銀ランプ、メタルハライドランプ、蛍光テミカルランプ、蛍光青色ランプ等が挙げられる。

【実施例】

[0023]

以下、実施例により本発明を詳細に説明する。緩衝液は以下のものを使用し、常法に従って調製した。

[0024]

- 0. 1Mークエン酸緩衝液(p H 4. 0)、
- 0. 1 M-クエン酸緩衝液 (p H 5. 0)、
- 0.1M-MES(pH6.0)
- 0.1M-HEPES(pH7.0)
- 0. 1M-Tris(pH8.0)
- 0.1M-Bicine (pH9.0)

<実施例1>

沈殿剤である塩化ナトリウム 0.48 gを10 ml メスフラスコに秤量し、0.1 Mークエン酸緩衝液(p H 4.0)で定容して 1.2 MーN a C l 水溶液(これをa液とする)を調製した。また、50 % アクリルアミド水溶液(三菱レイヨン製)90 gに N, N 'ーメチレンビスアクリルアミド (以下、MBAAmと略す) 5 g、脱イオン水 5 gを加えて溶解し、50 %モノマー溶液(これを 5 b液とする)を調製した。更に、水溶性重合開始剤である 2, 2 'ーアゾビス [2-(2-1)] 一名の 2 で、水溶性重合開始(和光純薬工業製、2 で、2 の 2 の 2 の 2 の 2 の 2 の 2 で、2 を 2 で 2

[0025]

前記の手順でハイドロゲルを形成したサンプルチューブに、40mg/mlの リゾチーム水溶液1mlを加え、20℃で24時間インキュベートしたところ、リゾチーム水溶液中にリゾチーム結晶が析出していた。尚、結晶生成は肉眼および実体顕微鏡で確認した。

[0026]

<実施例2>

実施例 1 において、 a 液の濃度 2 . 4 Mに変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液(2 . 0 M-NaC 1 、p H 4 . 0 、モノマー濃度 8 %)を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表-1 に示す。

[0027]

<実施例3>

実施例1において、a液の濃度3.6Mに変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶 液(3.0M-NaCl、pH4.0、モノマー濃度8%)を調製し、更に同様の手順で 透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果 を表-1に示す。

[0028]

<実施例4>

実施例 1 において、 a 液の濃度 4. 8 Mに変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶 液 (4.0M-NaC1、pH4.0、モノマー濃度8%) を調製し、更に同様の手順で 透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果 を表-1に示す。

[0029]

<実施例5~8>

実施例1~4において、緩衝液を0.1M-クエン酸緩衝液(pH5.0)に変更した 以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを 得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表─1に示す。

[0030]

<実施例9~12>

実施例1~4において、緩衝液を0.1M-MES緩衝液(pH6.0)に変更した以 外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得 た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表―1に示す。

[0031]

<実施例13~16>

実施例1~4において、緩衝液を0.1M-HEPES緩衝液(pH7.0)に変更し た以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲル を得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表―1に示す。

[0032]

<実施例17~20>

実施例1~4において、緩衝液を0.1M-Tris緩衝液(pH8.0)に変更した 以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを 得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表─1に示す。

[0033]

<実施例21~24>

実施例1~4において、緩衝液を0.1M-Bicine緩衝液(pH9.0)に変更 した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲ ルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表─1に示す。

[0034]

<実施例25>

沈殿剤であるポリエチレングリコール(和光純薬工業製、PEG6000、重量平均分 子量:6000) 0.55gを10mlメスフラスコに秤量し、0.1Mークエン酸緩衝 液 (p H 4. 0) で定容して 5. 5% - P E G 水溶液 (これを d 液とする) を調製した。 また、ポリエチレングリコールモノアクリレート(日本油脂製ブレンマーAE90)95 gに、ポリエチレングリコールジアクリレート(新中村化学製NKESTERA-200) を溶解したモノマー溶液 (これを e 液とする) を調製した。更に、水溶性重合開始剤で ある2, 2'ーアゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン]二塩酸塩(和 光純薬工業製、VA-044)の10%水溶液(これをc液とする)を調製した。2ml のサンプルチューブに、a液を920μ1、b液を80μ1を注入して混合し、蛋白質結 晶化剤水溶液(5%-PEG、pH4.0、モノマー濃度8%)を調製し、更にc液を1 0 μ 1 添加してよく混合した後、55℃の温浴で3時間重合し、透明なハイドロゲルを得 た。以下、実施例1と同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表―1に示 す。

[0035]

<実施例26>

実施例 25 において、 d 液の濃度を 11% に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液(10% – PEG、 pH4. 0、モノマー濃度 8%)を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表一 1 に示す。

[0036]

<実施例27>

実施例 25 において、 d 液の濃度を 22% に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液(20%-PEG、pH4.0、モノマー濃度 8%)を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表一 1 に示す。

[0037]

<実施例28>

実施例 25 において、 d 液の濃度を 33 %に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液(30%-PEG、pH4. 0、モノマー濃度 8%)を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表一 1 に示す。

[0038]

<実施例29~32>

実施例25~28において、緩衝液を0.1M-クエン酸緩衝液(pH5.0)に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表—1に示す。

[0039]

<実施例33~36>

実施例25~28において、緩衝液を0.1M-MES緩衝液(pH6.0)に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表—1に示す。

[0040]

<実施例37~40>

実施例 $2.5 \sim 2.8$ において、緩衝液を0..1M-HEPES 緩衝液(pH7..0)に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表-1に示す

[0041]

<実施例41~44>

実施例25~28において、緩衝液を0.1M-Tris緩衝液(pH8.0)に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表—1に示す。

[0042]

<実施例45~48>

実施例25~28において、緩衝液を0.1M-Bicine緩衝液(pH9.0)に変更した以外は同様の手順で、結晶化剤水溶液を調製し、更に同様の手順で透明なハイドロゲルを得た。また、同様の方法でリゾチーム結晶の生成を確認した。結果を表—1に示す。



	沈殿剤	モノマー	Hq	ゲル性状	蛋白質結晶化状態
実施例1	1.0M-NaCl	アクリルアミト・			
実施例2	2.0M-NaCl		4.0	透明ゲル	結晶
実施例3	3.0M-NaCl	アクリルアミト・	4.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
実施例4	4.0M-NaCl	アクリルアミト・	4.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
実施例5	1.0M-NaCl	アクリルアミト	4.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
実施例6	2.0M-NaCl	アクリルアミト・	5.0	透明ゲル	結晶
		アクリルアミト	5.0	透明ゲル	結晶
実施例7	3.0M-NaCl	アクリルアミト・	5.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
実施例8	4.0M-NaCl	アクリルアミト	5.0	透明ゲル	沈殿
実施例9	1.0M-NaCl	アクリルアミト	6.0	透明ゲル	結晶
実施例10 実施例11	2.0M-NaCl	アクリルアミト	6.0	透明ゲル	結晶
実施例12	3.0M-NaCl	アクリルアミト・	6.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
	4.0M-NaCl	アクリルアミト・	6.0	透明ゲル	沈殿
実施例13	1.0M-NaCl	アクリルアミト・	7.0	透明ゲル	結晶 結晶
実施例14	2.0M-NaCl	アクリルアミト	7.0	透明ゲル	結晶
実施例15	3.0M-NaCl	アクリルアミト	7.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
実施例16	4.0M-NaCI	アクリルアミト・	7.0	透明ゲル	沈殿
<u>実施例17</u>	1.0M-NaCl	アクリルアミト	8.0	透明ゲル	結晶
実施例18	2.0M-NaCl	アクリルアミト	8.0	透明ゲル	結晶
実施例19	3.0M-NaCl	アクリルアミト・	8.0	透明ゲル	結晶
実施例20	4.0M-NaCl	アクリルアミト・	8.0	透明ゲル	結晶
実施例21	1.0M-NaCl	アクリルアミト・	9.0	透明ゲル	結晶
実施例22	2.0M-NaCl	アクリルアミト	9.0	透明ゲル	結晶
実施例23	3.0M-NaCi	アクリルアミト	9.0	透明ゲル	沈殿
実施例24	4.0M-NaCl	アクリルアミト	9.0	透明ゲル	沈殿
実施例25	5%-PEG	ポリエチレング・リコールモノアクリレート	4.0	透明ゲル	生成物なし
実施例26	10%-PEG	ホーリエチレング・リコールモノアクリレート	4.0	透明ゲル	生成物なし
実施例27	20%-PEG	ホーリエチレング・リコールモノアクリレート	4.0	透明ゲル	結晶
実施例28	30%-PEG	ポリエチレング・リコールモノアクリレート	4.0	透明ゲル	結晶
実施例29	5%-PEG	ホーリエチレング・リコールモノアクリレート	5.0	透明ゲル	結晶
実施例30	10%-PEG	ホ。リエチレングリコールモノアクリレート	5.0	透明ゲル	結晶
実施例31	20%-PEG	ホ。リエチレングリコールモノアクリレート	5.0	透明ゲル	結晶
実施例32	30%-PEG	オ・リエチレング・リコールモノアクリレート	5.0	透明ゲル	結晶、沈殿混合物
<u>実施例33</u> 実施例34	5%-PEG 10%-PEG	オ・リエチレング・リコールモノアクリレート	6.0	透明ゲル	生成物なし
実施例35	20%-PEG	オ゚リエチレングブリコールモノアクリレート	6.0	透明ゲル	生成物なし
実施例36		オ・リエチレング・リコールモノアクリレート	6.0	透明ゲル	生成物なし
実施例37		オ・リエチレング・リコールモノアクリレート	6.0	透明ゲル	生成物なし
実施例38		オプリエチレングリコールモノアクリレート		透明ゲル	生成物なし
実施例39		オ・リエチレング・リコールモノアクリレート	7.0	透明ゲル	生成物なし
実施例40		ホ [。] リエチレンク・リコールモノアクリレート ホ。リエチレンク・リコールモノアクリレート	7.0	透明ゲル	生成物なし
実施例41		ホ リエテレング リュールモノアクリレート ホ リエチレング リコールモノアクリレート	7.0	透明ゲル	生成物なし
実施例42		ホ。リエテレング・リコールモノアクリレート ホ。リエチレング・リコールモノアクリレート	8.0	透明ゲル	生成物なし
実施例43		ポリエテレンク゚リコールモノアクリレート ポリエチレンク゚リコールモノアクリレート	8.0	透明ゲル	生成物なし
実施例43		ポりエチレンク・リコールモノアクリレート 	8.0	透明ゲル	生成物なし
実施例45			8.0	透明ゲル	生成物なし
実施例46		ポリエチレンク゚リコールモノアクリレート ポリエチレンク゚リコールモノアクリレート	9.0	透明ゲル	生成物なし
実施例47		ポリエチレンク゚リコールモノアクリレート ポリエチレング。リコールモノアクリレート	9.0	透明ゲル	生成物なし
実施例48	30%-PEG	ポリエチレンク゚リコールモノアクリレート ポリエチレンク゚リコーリエノアクリレート	9.0	透明ゲル	生成物なし
大师列40	JUM-FEG	ホ。リエチレングリコールモノアクリレート	9.0	透明ゲル	生成物なし

<実施例49>

沈殿剤である塩化ナトリウム 0. $48g \times 10ml$ メスフラスコに秤量し、 0. 1M ークエン酸緩衝液 (pH4.0) で定容して 1. 2M-NaCl 水溶液 (これをa液とする) を調製した。

[0043]

また、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸 4 7. 5 g ϵ N, N $^{\prime}-$ メチレンビスアクリルアミド (以下、MBAAmと略す) 2. 5 g、脱イオン水 5 O g ϵ 加えて溶解し、5 O %モノマー溶液(これを ϵ 放とする)を調製した。更に、水溶性重合開始剤である 2, 2 $^{\prime}-$ アゾビス [2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン] 二塩酸塩(和光純薬工業製、V A - O 4 4 + O 1 O %水溶液(これを ϵ 液とする)を調製した。 2 m 1 のサンプルチューブに、 ϵ 液を ϵ 8 ϵ 9 ϵ 1 ϵ 1 ϵ 2 ϵ 2 ϵ 3 時間重合し、蛋白質結晶化剤水溶液(ϵ 1. O M ϵ N ϵ C 1、 ϵ H ϵ 2. ϵ 3 時間重合し、透明なハイドロゲ

[0044]

<実施例50>

ルを得た。

沈殿剤である塩化ナトリウム 0.48g & 10ml 48g & 10ml

[0045]

また、80%メタクリルジメチルアミノエチルメチルクロライド塩水溶液62.5gにN,N 'ーメチレンビスアクリルアミド(以下、MBAAmと略す)2.5g、脱イオン水35gを加えて溶解し、50%モノマー溶液(これを b 液とする)を調製した。更に、水溶性重合開始剤である2,2'ーアゾビス[2-(2-イミダゾリン-2-イル)プロパン]二塩酸塩(和光純薬工業製、VA-044)の10%水溶液(これを c 液とする)を調製した。2m1のサンプルチューブに、a 液を840 μ 1、b 液を160 μ 1 注入して混合し、蛋白質結晶化剤水溶液(1.0M-NaC1、pH4.0、モノマー濃度8%)を調製し、更にc 液を10 μ 1 添加してよく混合した後、55 $\mathbb C$ の温浴で3時間重合し、透明なハイドロゲルを得た。

[0046]

<実施例51>

沈殿剤で2-メチル-2,4-ペンタンジオール 2 gを1 0 m l メスフラスコに秤量し、 0 . 1 M - クエン酸緩衝液 (p H 4 . 0) で定容して 2 0 % -2-メチル-2,4-ペンタンジオール水溶液 (これをa液とする) を調製した。

[0047]

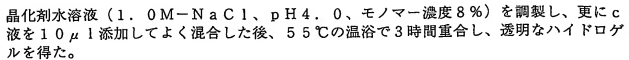
また、ジメチルアクリルアミド 4 7. 5 g に N, N 'ーメチレンビスアクリルアミド (以下、MBAAmと略す) 2. 5 g、脱イオン水 5 0 g を加えて溶解し、5 0 %モノマー溶液 (これを b 液とする)を調製した。更に、水溶性重合開始剤である 2, 2'ーアゾビス [2ー(2ーイミダゾリンー 2ーイル)プロパン]二塩酸塩 (和光純薬工業製、VA-0 4 4)の 1 0 %水溶液 (これを c 液とする)を調製した。2 m 1 のサンプルチューブに、a 液を 8 4 0 μ 1、b 液を 1 6 0 μ 1 注入して混合し、蛋白質結晶化剤水溶液(1.0 M-NaC1、p H 4.0、モノマー濃度 8 %)を調製し、更に c 液を 1 0 μ 1 添加してよく混合した後、55 $\mathbb C$ の温浴で 3 時間重合し、透明なハイドロゲルを得た。

[0048]

<実施例52>

[0049]

また、2-rクリルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸 47.5 g に N, N '-メチレンビスアクリルアミド (以下、MBAAmと略す) 2.5 g、脱イオン水 50 g を加えて溶解し、50%モノマー溶液(これを b 液とする)を調製した。更に、水溶性重合開始剤である 2, 2 '-アゾビス [2-(2-イミダゾリンー2-イル)プロパン] 二塩酸塩(和光純薬工業製、VA-044)の 10%水溶液(これを c 液とする)を調製した。 2 m 1 のサンプルチューブに、 a 液を 840 μ 1、 b 液を 160 μ 1 注入して混合し、蛋白質結



[0050]

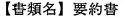
<実施例53>

[0051]

[0052]

<実施例54>

[0053]



【要約】

【課題】 蛋白質の溶解度を低下させる沈殿剤を予めゲル中に保持させることにより、より簡便な方法で蛋白質の結晶化操作を行うことが可能である蛋白質結晶化剤の提供。

【解決手段】 蛋白質沈殿剤、不飽和単量体を含有してなる溶液をゲル化させることにより、該結晶化剤がゲル中に均一に保持されたことを特徴とする蛋白質結晶化剤。本発明の蛋白質結晶化剤は、特定の沈殿剤と不飽和単量体とを組み合わせることにより、透明ゲルを得ることができる。ゲルが透明であると、生成した蛋白質結晶の観測が極めて容易となり、光学的検出系による自動化もより容易となる。

【選択図】 なし



特願2003-291308

出願人履歴情報

識別番号

[000006035]

1. 変更年月日

1998年 4月23日

[変更理由]

住所変更

住 所

東京都港区港南一丁目6番41号

氏 名 三菱レイヨン株式会社